C 08 K 5/07

C 08 K 5/09

H 01 F 1/44 C 07 K 16/00

C 07 H 21/04



PATENTAMT

Aktenzeichen: Anmeldetag: Offenlegungstag: 195 28 029.6 31, 7, 95 6. 2.97

// C08J 3/09, C08L 89:00,1:08,39:06,71:02, C08K 5/42, B01F 17/52,17/02, C08F 261/04, G01R 33/58

(7) Anmeider:

Müller-Schulte, Detlef, Dr., 52074 Aachen, DE

(72) Erfinder: aleich Anmelder

(a) Magnetische Polymerpartikel auf der Basis von Polyvinylalkohol, Verfahren für ihre Herstellung und Verwendung

(f) Die Erfindung betrifft magnetische, perlförmige PVAL-Träger, die durch Suspension einer magnetische Kolloide enthaltenden Polymerphase, in einer organischen Phase, die eine spezielle Emulgatormischung enthält, hergestellt werden. Es werden Partikel mit einer Korngröße von 1-8 um erhalten, die Liganden chemisch zu binden vermögen. Die Träger können zur Isolierung und Detektion von Biomolekülen, Zellen, Antikörpern und Nukleinsäuren verwendet werden.

Beschreibung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Verfahren zur Herstellung perl- bzw. kugelförmiger Polymer-partikel (Beads) auf der Basis von Polyvinylalkohol (PVAL), in die ein magnetisches Kolloid eingekapselt ist, das den Polymernartikeln magnetische Eigenschaften verleiht und dazu befähigt, Biomoleküle oder Zellen zu

Magnetische Polymerpartikel wurde in den letzten 10 Jahren vor allem in der Biochemie und Medizin vornehmlich zur Abtrennung von Zellen, Proteinen und Nukleinsäuren verwendet. Aufgrund der magnetischen Eigenschaften lassen sie sich auch als Transportsysteme nutzen. Der Einsatz von Magnetpartikeln bietet von der praktischen Handhabung her große Vorteile gegenüber herkömmlichen Separationssystemen, da die meist als feine Suspensionen oder Emulsionen vorliegenden Magnetpartikel mittels magnetischer Kräfte aus der Mi- 20 schung abgetrennt werden können. Diese Abtrenntechnik macht die übliche Zentrifugation überflüssig. Die magnetische Fraktion kann ferner innerhalb einer Minute abgetrennt werden, was im Vergleich zu den herkömmlichen chromatographischen Säulentrenntechniken eine erhebliche Zeitersparnis bedeutet. Bei letzterer Technik fallen vor allem das zeitaufwendige Equilibrieren und Eluieren ins Gewicht, Prozesse also, die bei der Magnet-Bead-Technik praktisch entfallen. Ein weiterer wesentlicher Vorteil, die die Magnet-Bead-Technologie 30 auszeichnen, besteht in der Art der Reaktionskinetik. Bei den Füllmedien für die Säulenchromatographie greift man in der Regel auf Korngrößen von 50-100 μm zurück. Da bei solchen Korngrößen die der Trend zunehmend dahin, Korngrößen von <50 µm und sogar <10 µm anzuwenden. Damit die beim Säulendurchlauf erzeugten hohen Drücke widerstanden werden können, weisen solche Medien praktisch keine Porositäten mehr auf, weshalb man in praxi von den 40 durchsichtigen Kunststoff- bzw. Glassäulen zu druckstabilen Stahlsäulen übergehen mußte. Die dafür erforderlichen leistungsfähigen Pumpsysteme sind ein weiterer Nachteil der heutigen Säulenchromatographie-Technik, Diese Nachteile, die letztlich in der ungenügen- 45 den Umsatzkinetik begründet sind, können durch die Anwendung der Magnet-Bead-Technologie völlig umgangen werden.

Durch Verwendung feindisperser PVAL-Partikel, die solche von 1-4 µm, aufweisen, verbleiben die Teilchen über mehrere Stunden hinweg im suspendierten Zustand, so daß die Umsatzkinetik der einen quasi-homogenen Lösung entspricht. Infolge der stabilen Suspension kann auch in den meisten Fällen auf Rühren oder 55 Schütteln verzichtet werden.

Verfahren zur Herstellung von magnetischen Eisen-Dextran-Mikropartikeln sind in der U.S. Patentschrift 4,452,773 beschrieben. Durch Mischen einer Fe(II)- und Fe(III)-Salzlösung in Gegenwart einer definierten Men- 60 ge Dextran und anschließender Zugabe von Alkali werden 30-40 nm große kolloidale Fe-Oxid-Teilchen gewonnen, an die Dextran adsorbiert ist. Ein ähnliches Verfahren liegt der PCT-Anmeldung WO 90/07380 zugrunde. Es werden Fe(II)- und Fe(III)-Salzlösungen un- 65 ter Zugabe von Dextran bei 40°C behandelt und anschließend mit NaOH titriert, aufgrund dessen superparamagnetische Partikel mit einer Größe von

40-100 nm erhalten werden. Der Nachteil beider Verfahren im Hinblick auf rasche und einfache Abtrennung. besteht darin, daß aufgrund der Feinheit der Partikel eine Separation nur mittels eines hochgradienten Magnetfeldes (High Gradient Magnetic Field) möglich ist. Dieses hochgradiente Magnetfeld wird durch eine Trennsäule, die mit Stahlwolle oder ähnlichen mikropartikulären Substanzen dicht gefüllt ist, und sich zwischen den Polschuhen zweier starker Elektro- bzw. Handmagnete befindet, erzeugt. Die Trennung der Teilchen erfolgt durch Hindurchleiten der Suspension durch die gefüllte Trennsäule. Eine Abtrennung solcher Kolloide ist mittels herkömmlicher Handmagnete nicht möglich. Grundsätzliche experimentelle Unterschiede zu der für bestimmte Pharmaka in bestimmte Körperareale 15 herkömmlichen Chromatographie-Technik bestehen somit kaum. Ein weiterer Nachteil der zitierten Herstellungsverfahren ist, daß durch den eigentlichen Herstellungsprozeß keine einheitlichen Teilchengrößen gewonnen werden, vielmehr werden diese erst durch eine fraktionierte Magnetseparation erhalten. Erschwerend für den Nachweis dieser Magnetpartikel ist ferner der Umstand, daß die Teilchen unter dem Lichtmikroskop nicht mehr sichtbar sind. In einem weiteren Verfahren, das dem U.S. Patent 4,070,246 zugrunde liegt, werden Magnetpartikel durch Umsetzen von p-Aminobenzoesäure und einem Aldehyd unter Zugabe eines ferromagnetischen Pulvers gewonnen. Die Herstellung definierter perlförmiger Partikel, wie sie für diagnostische Tests erforderlich sind, ist mit diesem Verfahren nicht möglich. Chemische Kopplungen von Biomolekülen an den Träger sind ebenfalls nicht möglich. Gleiches gilt auch für die in den U.S. Patentschriften 4,106,448, 4,136,683 und 4,735,796 beschriebenen Verfahren zur Herstellung von Dextran eingekapselten magnetischen Partikeln für Trennkapazitäten jedoch vielfach nicht ausreichen, geht 35 die Diagnostik und für die Tumortherapie, Auch bei den vorgenannten Verfahren sind kovalente Kopplungen von Biomolekülen nicht beschrieben. In der U.S. Patentschrift 4,647,447 wird die Herstellung ferromagnetischer Partikel für die NMR-Diagnostik beschrieben. Hierbei wird entweder von Fe(II)/Fe(III)-Salzlösungen oder direkt von mikropartikulären Ferriten ausgegangen, die in Gegenwart eines Komplexbildners in Form von Serum Albumin, Polysacchariden, Dextran oder Dextrin zu Magnetsuspensionen umgesetzt werden. Weitere ferromagnetische Partikel, die in einer Silan-Matrix eingekapselt sind, werden in der U.S. Patentschrift 4,628,037 behandelt. Ebenfalls als Kontrastmittel für die NMR-Diagnostik dienen superparamagnetische Eisenoxide, die in dem U.S. Patent 4,827,945 behandelt werden. eine Teilchengröße von 1-10 μm, vorzugsweise eine 50 Durch Ausfällen von Fe(II)/Fe(III)-Salzmischungen mittels Basen in Gegenwart von Serum Albumin, Polypeptiden oder Polysacchariden lassen sich mit diesen Substanzen beschichtete Magnetpartikel herstellen. Durch Ankopplung bestimmter Antikörper an die Matrix können die Magnetteilchen in bestimmte Körperareale dirigiert werden (Targeting). Die Herstellung von Eisenoxiden durch Ausfällen von Eisensalzen in Gegenwart von z. B. Dextranen oder Polyglutaraldehyden liegt den U.S. Patenten 2,870,740 und 4,267,234 zugrunde. Allen vorgenannten Verfahren und Produkten ist gemeinsam, daß die ferromagnetischen oder superparamagnetischen Partikel erst durch Ausfällen einer Fe-Salzlösung, die ein bestimmtes molares Verhältnis von Fe(II) und Fe(III)-Salzen voraussetzt, in Gegenwart eines Komplexbildners bzw. Beschichtungsagens hergestellt werden. Die beschriebenen Teilchen weisen eine mehr oder weniger breite Korngrößenverteilung auf. Definierte perl- bzw. kugelförmige Partikel lassen sich mit den vorgenannten Verfahren nicht herstellen. Die beschriebenen Mittel weisen eine mehr oder weniger amorphe geometrische Struktur auf. Aufgrund ihrer Feinheit, die durchweg im nm-Bereich liegt, eignen sie sich daher vorwiegend als Kontrastmittel für die NMR-Diagnostik oder als Zell-Markierungsmittel (Zellmarker). Die Abtrennung der magnetischen Fraktionen sind darüber hinaus in den meisten Fällen mittels einfacher Handmagnete, wie sie für schnelle diagnostische Tests oder affisind, nicht möglicht.

Die Präparation magnetischer Albumin- bzw. Protein-Mikropartikel, die mit bestimmten Bindungsagenzien beschichtet sind und für die Virus- und Zellparationen sowie diagnostische Tests eingesetzt werden können, 15 sind in den U.S. Patenten 4,345,588; 4,169,804; 4,115,534; 4,230,685; 4,247,406 und 4,357,259 beschrieben.

Magnetpartikel mit einer definierten perlförmigen Struktur sind aus den U.S. Patenten 4,861,705 bekannt. Gegenstand des vorgenannten Patentes sind Agarose- 20 Polyaldehyd-Komposit-Partikel, die durch Suspension der Polymerphase in einer Öl-Phase gewonnen werden. Durch Zumischen eines Ferrofluids, dies sind definitionsgemäß sehr feine superparamagnetische, wäßrige Eisenoxide-Kolloide, zu der Polymerphase werden ma- 25 gnetische Polymerpartikel mit einer Teilchengröße von 40-1000 μm erhalten.

Ideal-kugelförmige Partikel werden in dem U.S. Patent 4.654.267 beschrieben. Das Verfahren unterscheidet sich grundsätzlich von den vorgenannten dadurch, daß 30 Polyacrylate oder Polystyrol als Matrix verwendet werden, die zunächst mittels Suspensionspolymerisation zu perlförmigen Partikeln radikalisch polymerisiert werden. Anschließend werden die Teilchen in einer organischer Phase unter definierten Bedingungen gequollen. 35 Es folgt eine Inkubation der Polymerpartikel in einer Fe(II)/Fe(III)-Salzlösung, die, nachdem sie in die Teilchen diffundiert ist, mittels Ammoniak zu superparamagnetischen Eisenoxiden oxidiert werden. Das Verfahren liefert perlförmige Partikel mit Korngrößen zwi- 40 schen 0.5 und 20 um. Das Verfahren selber ist technisch sehr aufwendig. Neben der Verwendung hochtoxischer Substanzen beträgt der Zeitaufwand für die Präparation der Grundmatrix 10-30 Stunden. Ferner bedarf es zusätzlicher Nitro-, Nitroso- oder Amino-Gruppen, die 45 durch einen zusätzlichen Präparationsschritt in die Polymermatrix eingeführt wird, um eine ausreichende Absorption der Fe-Salze zu gewährleisten. Der entscheidende Nachteil der dort beschriebenen Partikel liegt in dem Grundpolymer Polystyrol begründet. Poly- 50 styrol stellt ein äußerst hydrophobes Material dar, das im Kontakt mit Proteinlösungen oder anderen Biomolekülen stark zur unspezifischen Adsorption neigt, ein Phänomen, das besonders bei Immunoassays und affinitätschromatographischen Auftrennungen nachteilig ist. 55

Die Nachteile der vorgenannten Verfahren in Bezug auf Herstellungsaufwand, Partikelgeometrie, magnetisches Separationsverhalten, Eigenschaften der Polymermatrix oder Art der Kopplungsweise können durch ein neuartiges Wasser-in-Öl-Suspensionsverfahren um- 60 gangen werden.

Als Polymermatrix wird Polyvinylalkohol (PVAL) verwendet, der als wäßrige Lösung in einer organischen, nicht mit Wasser mischbaren Phase unter Rühren suspendiert und vernetzt wird. Beispiele für solche organi- 65 sche Phasen sind allgemein aus dem Stand der Technik der Suspensionspolymerisation bekannt. Vorzugsweise werden für das erfindungsgemäße Verfahren handels-

übliche Pflanzenöle verwendet. Um zu den gewünschten magnetischen Eigenschaften der Polymerpartikel zu gelangen, wird die Polymerphase vor der Suspension mit einem magnetischen Kolloid z. B. in Form von Eisenoxid-Pulvern oder Ferrofluiden vermischt und anschließend in der Ölphase suspendiert. Die Herstellung perlförmiger PVAL-Partikel durch Suspension einer wäßrigen Polymerlösung ist in der DE-OS 41 27 657 beschrieben. Durch Zugabe von Magnetit-Pulver zu Polynitätschromatographische Abtrennungen vorteilhaft 10 merlösung können magnetische Partikel hergestellt werden. Das dort beschriebene Verfahren verwendet Polymerlösungen und Ölphasen, die keine Zusätze in Form von Emulgatoren oder sonstigen oberflächenaktiven Substanzen enthält. Dadurch bedingt, liegen die Partikelgrößen durchweg zwischen 50 und 500 µm. Die Korngrößen werden bei dem vorgenannten Verfahren in erster Linie durch die Viskosität der organischen und/ oder der Polymerphase bestimmt.

Das Ziel der vorliegenden Erfindung sind demgegenüber Magnetpartikel, die eine Partikelgröße im Bereich von 1-10 μm, vorzugsweise von 1-4 μm aufweisen und darüber hinaus eine sehr enge Korngrößenverteilung aufweisen. Nur solche Teilchen lassen sich für die Zellseparation/-markierung, die Aufreinigung von Biosubstanzen in Suspension sowie für diagnostische Assays einsetzen.

Es wurde überraschenderweise gezeigt, daß solche Polymer Partikel durch Zugabe von bestimmten Emulgator-Mischungen zu der Ölphase realisiert werden können. Der Begriff Emulgator wird im folgenden definitionsgemäß als Oberbegriff für alle oberflächenaktive Substanzen wie Tenside, Detergenzien oder Suspensionsstabilisatoren verwendet. Emulgatoren, die sich als Zusätze für die Ölphase eignen, sind z. B.: Propylenoxid-Äthylenoxid-Blockcopolymere, Sorbitan-Fettsäureester, Komplexmischester aus Pentaerythrit-Fettsäureester mit Citronensäure, Polyäthylenglykol-Castorol-Derivate, Blockcopolymere aus Rizinusöl-Derivaten, Polyäthylenglykole, modifizierte Polyester, Polyoxyäthylen-Sorbitan-Fettsäureester, Polyoxyäthylen-Polyoxypropylen-Äthylendiamin-Blockcopolymere, Polyglyceryl-Derivate, Polyoxyathylen-Alkohol-Derivate, Alkylphenylpolyäthylenglykol-Derivate, Polyhydroxyfettsäure-Polyäthylenglykol-Blockcopolymere, äthylenglykol-Ätherderivate. Substanzen dieser Art sind im Handel u. a. unter der Handelsbezeichnung: Pluronic®, Synperonic®, Tetronic®, Triton®, Arlacel®, Span®, Tween®, Brij®, Renex®, Hypermer®, Lameform®, Dehymuls@oder Eumulgin@bekannt.

Im Hinblick auf einheitliche, perlförmige Polymer Partikel mit den geforderten Partikelgrößen von 1-10 μm hat sich überraschenderweise gezeigt, daß für die Ölphase nur eine Mischung aus mindestens zwei, vorzugsweise drei bis vier oberflächenaktiven Substanzen, zu der geforderten Partikelspezifikation führt. Voraussetzung für die Realisierung der geforderten Parti-kelgrößen ist eine entsprechende Verringerung der Grenzflächenspannung der Phasen. Dies wird überraschenderweise durch Mischen von einer lipophilen Emulgatorkomponente mit mindestens einem Emulgator ermöglicht, der semi-hydrophile Eigenschaften aufweist, d. h. der sowohl wasser- als auch öllöslich ist. Emulgatoren, die die letzteren Eigenschaften erfüllen, sind z. B.: Athylenoxid-Propylenoxid-Blockcopolymer-Derivate mit überwiegendem Äthylenoxid-Anteil, Polyäthylenglykol-hexadecyläther, kürzerkettige Polyoxyäthylen-Sorbitan-Fettsäureester, Polyäthylenglykole oder kürzerkettige Sorbitan-Fettsäureester.

Die Konzentration der Emulgatoren in der Ölphase beträgt in der Regel 2-6 Vol.-%, vorzugsweise 3.5-5.0 Vol.-%. In Bezug auf Feinheit und enge Korngrößenverteilung der Polymertröpfchen sind solche Emulgatormischungen von Vorteil, die mindestens zwei lipophile Komponenten und einen semi-hydrophilen Emulgator enthalten. Die Konzentration des semi-hydrophilen Emulgators liegt in der Regel zwischen 15 und 30% Vol.-%, bezogen auf die Gesamt-Emulgatormenge. Die erfindungsgemäßen Verfahren ermöglichen neben der 10 Feinheit der Teilchen auch die Herstellung perlförmiger Teilchen, die Voraussetzung für eine homogene Suspension sind. Dadurch wird exaktes Pipettieren, wie in der biochemisch-medizinischen Analytik/Diagnostik erforderlich, ermöglicht.

Neben den Emulgatoren für die Ölphase tragen auch spezielle oberflächenaktive Substanzen, die in der wäßrigen Polymerphase löslich sind, zur Verbesserung der Suspensionsqualität vor allem von Polymerlösugnen mit niedrigen Molmassen (20.000 - 80.000) bei. Darüber hin- 20 aus hat sich überraschenderweise gezeigt, daß sich die in fester Form zugesetzten magnetischen Kolloide erst durch Zugabe ionischer Emulgatoren fein dispergieren lassen. Beispiele für solche Emulgatoren, die auch als binäre Mischungen eingesetzt werden können, sind: Se- 25 rum Albumin, Gelatine, aliphatische und aromatische Sulfonsäure-Derivate, Polyathylenglykole, Poly-N-Vinylpyrrolidon oder Cellulose-acetat-butyrat. Die Mengen der eingesetzten Emulgatoren betragen in der Regel 0.01-2 Gew.-%, bezogen auf die Polymerphase, 30 wobei die Konzentration der ionischen Emulgatoren durchweg zwischen 0.01 und 0.05 Gew.-% liegt.

Die Einflüsse wie Rührgeschwindigkeit sowie Konzentration und Viskosität der beiden Phasen auf die Teilchengröße, wie in der DE-OS 41 27 657 gezeigt, 35 spielen beim erfindungsgemäßen Verfahren aufgrund der Emulgatorzusätze nur eine untergeordnete Rolle. Zur Realisierung der erforderlichen Teilchengrößen von 1-10 μm reichen Rührgeschwindigkeiten von 1500-2000 U/Min, aus, wobei herkömmliche Zwei- 40 blatt-Propellerrührer zum Einsatz kommen. Der determinierende Einfluß der Emulgatoren des vorliegenden Verfahrens auf die Teilchengröße wird daraus ersichtlich, daß bei Erniedrigung der Rührgeschwindigkeit von 2000 auf 1300 U/Min. die Teilchengrößen von zuvor 45 1-5 µm auf 2-8 µm ansteigen. Bei Erhöhung der Rührgeschwindigkeit von 2000 auf 5000 U/Min. ist praktisch keine Teilchengrößenveränderung festzustellen. Demgegenüber variieren die Teilchengrößen der nach der vorgenannten Methode hergestellten Partikel 50 bei analoger Änderung der Rührgeschwindigkeiten zwischen 10 und 80 µm. Auch der in der vorgenannten Patentschrift beobachtete Einfluß der Viskositäten sowohl der Suspensionsphase als auch der Polymerphase auf die Teilchengrößen wirken sich bei dem erfindungs- 55 gemäßen Verfahren gegenüber dem Einfluß der Emulgatoren nur minimal aus. So schwanken die Teilchengrößen der PVAL-Partikel bei Veränderung der Viskosität der Polymerphase von 10 auf 1000 mPa ·s bei dem 8 um, beim vorgenannten Verfahren unter sonst gleichen Bedingungen dagegen zwischen 50 und 140 um.

Als Magnetpartikel, die während des Suspensions-Vernetzungsprozesses in die Polymermatrix eingekapselt werden, können grundsätzlich solche ferro- oder 65 superparamagnetischen Kolloide verwendet werden, die eine entsprechende Partikelgröße aufweisen und in der Regel über eine magnetische Sättigung von

50-400 Gauß verfügen. Eine weitere Forderung, die die Magnetpartikel erfüllen müssen, ist die Dispergierbarkeit in der wäßrigen Polymerphase. Im Gegensatz zu dem im U.S. Patent 4,654,267 beschriebenen Verfahren zur Erzeugung magnetischer Partikel, dem ein aufwendiger Quellungsprozeß mit Eisensalzen und anschließender Oxidation zu Magnetit-Kolloiden zugrunde liegt, können bei dem vorliegenden Verfahren die magnetischen Kolloide direkt in der Polymerphase dispergiert werden. Bei der anschließenden Suspension in der organischen Phase werden die Magnet-Kolloide dann simultan in den Polymertröpfehen eingeschlossen. Diese Verfahrensweise stellt eine deutliche verfahrenstechnische Vereinfachung gegenüber dem vorgenannten Verfahren dar, womit auch eine erhebliche Zeitersparnis für den Herstellungsprozeß verbunden sind. Während zur Herstellung der vorgenannten Mittel auf Polystyrolbasis Präparationszeiten von 10 bis 30 Stunden erforderlich sind, benötigt man bei dem erfindungsgemäßen Verfahren lediglich 5-30 Minuten zur Gewinnung der Basis-Ma-

gnetpartikel. Als magnetische Kolloide kommen vorzugsweise Magnetite mit Partikelgrößen von 10-200 nm in Frage, wobei das erfindungsgemäße Verfahren nicht auf diese Verbindungsklasse beschränkt ist. Solche Substanzen sind z. B. unter der Handelsbezeichnung Bayferrox oder Ferrofluidics im Handel erhältlich. Da die Herstellung solcher Kolloide allgemeiner Stand der Technik ist, können die Magnetteilchen auch nach den bekannten Verfahren, wie z. B. von Shinkai et al., Biocatalysis, Vol. 5, 1991, 61, Reimers und Khalafalla, Br. Patent 1,439,031 oder Kondo et al., Appl. Microbiol. Biotechnol., Vol 41, 1994, 99, beschrieben, hergestellt werden. Die Konzentrationen der Kolloide in der Polymerphase liegen, jeweils bezogen auf die Polymerphase, in der Regel zwischen 4 und 14 Vol.-% bei den Kolloiden, die herstellungsbedingt bereits als wäßrige Kolloide vorliegen, und 0.3-2 Gew.-% bei den Festsubstanzen. Für die Herstellung werden die magnetischen Kolloide der Polymerphase direkt zugemischt. Um eine feindisperse, gleichmäßige Verteilung der Partikel zu gewährleisten, ist ein kurzzeitiges Vermischen der wäßrigen Dispersion mittels eines hochtourigen Dispergierwerkzeuges (Ultra-Turrax) mit anschließender Ultraschallbehandlung förderlich.

Die zur Herstellung der Magnetpartikel benötigte Polymerphase besteht in der Regel aus 2.5-10 Gew.-% PVAL-Lösung. Wie aus der DE-OS 41 27 657 bekannt ist, wird die Porosität der Polymerteilchen letztlich durch die Knäueldichte bestimmt, die ihrerseits durch die mittlere Molmasse des Polymeren und die Konzentration festgelegt ist. Zunehmende Molmasse und/oder verringerte Polymerkonzentration bedeutet geringere Knäueldichte und damit zunehmende Porosität. Da die Praktikabilität eines Testverfahrens besonders im Rahmen routinemäßiger diagnostischer oder analytischer Verfahren auch von der Quantität der pro Trägermenge absorbierten Substanzen abhängt, spielt die Porosität erfindungsgemäßen Verfahren nur zwischen 2 und 60 als hierfür mitentscheidender Parameter eine wesentliche Rolle bei der Magnetpartikelherstellung. Bei den erfindungsgemäßen Mitteln kommen daher vorzugsweise Polymerkonzentrationen von 2.5-5 Gew.-% und Molmassen von >50.000 zum Einsatz. Auf diese Weise hergestellte Polymerpartikel weisen eine hohe Porosität und eine entsprechend hohe Bindungskapazität sowohl in Bezug auf die an die Matrix gekoppelten Liganden, als auch für die von den Liganden gebundenen Ligaten

bzw. Biomoleküle auf. Ein weiterer Faktor, der in die Porosität und somit auch in die Funktionalität der Magnetpartikel einfließt, ist die Wahl des Vernetzers sowie dessen Konzentration, Im Hinblick auf hohe Beladungskapazitäten werden die Vernetzerkonzentrationen so gewählt, daß eine entsprechende Porosität in Verbindung mit ausreichender Formstabilität gewährleistet ist. Als Vernetzer kommen prinzipiell alle wasserlöslichen mit den Hydroxyl-Gruppen des PVAL reagierende bifunktionelle Verbindungen wie z. B. Aldehyde, Säure- 10 chloride oder Divinylsulfon in Frage. Vorzugsweise wird Glutaraldehyd unter Säurekatalyse als Vernetzer verwendet, da diese Substanz bereits innerhalb weniger Minuten mit dem Polymeren unter Bildung festvernetzter Partikel abreagiert. Bei den übrigen Substanzen sind 15 ein bis zwei Stunden Reaktionszeit erforderlich. Die Verwendung von Glutaraldehyd bietet darüberhinaus überraschenderweise die Möglichkeit, durch simultane Zugabe eines wasserlöslichen Diamins, z. B. Äthylendiamin oder Hexamethylendiamin, die Vernetzereinheit 20 entsprechend um die Länge der Diaminkette zu verlängern und dadurch die Porosität der Polymermatrix zu erhöhen. Die Vernetzerkonzentrationen liegen, bezogen auf die wäßrige Polymerphase, in der Regel zwischen 0.2 und 1 Vol.-% und für Glutaraldehyd zwischen 25 2 und 7 Vol.-%. Glutaraldehyd wird durchweg in Form einer 6-25%igen wäßrigen Lösung eingesetzt. Bei den Diaminen werden in der Regel zwischen 10 und 50 Mol-%, bezogen auf die Glutaraldehyd-Menge, eingesetzt.

Für die Herstellung der Magnetpartikel wird im allgemeinen zunächst die 20–25fache Volumenmeng einer
organische Phase, vorzugsweise handelsibliches Pflanzenoll, vorgegeben, in der anschließend die Polymer-Magnet-Kolloid-Mischung unter Rühren suspendiert wird.
Die Zugabe der Süure im Falle der Ghutaradiehyl-vernetzung wird dabei von der Stabilität des Magnet-Kolloids bestimmt. Manche Magnet-Kolloids engen dazu,
bei Säurezugabe zu agglomerieren. Dies kann überraschenderweise dadurch umgangen werden, daß die Säure erst während oder am Ende des SuspensionsvorganZeitpunkt bereits in der Polymermatrik feindispers vertellt sind, kann ein Agglomerieren gänzlich vernieden
werden. Bei den säurestabilen Magnet-Kolloide remiden
die Säure vor dem Suspensionsprozeß auch direkt zu
der Polymer-Phase zugegeben werden. Die Zugabe des
Vernetzers erfolgt jeweils während des Suspensions-

vorganges. Neben den bisher beschriebenen Teilchengröße und -geometrie bestimmenden Parametern kann überra- 50 schenderweise gezeigt werden, daß die Säurekonzentration einen entscheidenden Einfluß auf die Suspendierbarkeit der Magnet-Teilchen hat. Gute Suspendierbarkeit bedeutet, daß die Teilchen völlig isoliert voneinander sind und in wäßrigen Lösungen keinerlei Agglo- 55 merate bilden. Diese Eigenschaft, die Voraussetzung für eine lange Verweilzeit im suspendierten Zustand ist, wird durch Säurekonzentrationen von 15-50 Vol-%, bezogen auf die Polymerphase, erzielt. Es wird vorzugsweise 1-3 N HCl verwendet. Die Verweilzeiten in der 60 Suspension sind dementsprechend bei den PVAL-Partikeln sehr hoch, sie liegen zwischen 12 und 48 Stunden genüber 4 Stunden bei den Polystyrol-Beads aus der U.S. Patentschrift 4,654,267.

Den so gewonnenen Magnetpartikeln, deren besondere Vorzüge in den durch die vielfältigen Verfahrensparameter gestaltbaren und adaptierbaren Eigenschaften wie Porosität, Korngröße, magnetisches Verhalten

und chemische Funktionalität begründet sind, eröffnen sich eine Vielzahl von Anwendungen, die in ihrer Gesamtheit den bisher beschriebenen Magnetträgern nicht zugänglich sind.

Aufgrund der hohen chemischen Funktionalität des Basispolymeren PVAL können bei den erfindungsgemä-Ben Mitteln sämtliche bei den herkömmlichen Affinitätschromatographie-Medien bekannten Aktivierungsund Kopplungsverfahren angewendet werden. Beispiele für solche Aktivierungsagenzien sind: BrCN, 2-Fluor-1-methyl-pyridinium-toluol-4-sulfonat, 1,1'-Carbonyldiimidazol. Epichlorhydrin, Hexamethylendiisocyanat oder 1-Cyano-4-dimethylamino-pyridinium-tetrafluorborat. Die entsprechenden Kopplungsmethoden für Bioliganden bzw. Biomoleküle sind allgemeiner Stand der Technik und u.a. in Methods in Enzymology, Vol. 135, K. Mosbach Hrsg., 1987, beschrieben. Die Kopplungsverfahren in dem vorgenannten U.S. Patent 4,654,267 sind demgegenüber auf die Aktivierung und Kopplung von Carboxyl-Gruppen beschränkt.

Die vorhandene Hydroxyl-Gruppen des hier beschriebenen erfindungsgemäßen Basispolymeren bieten darüberhinaus überraschenderweise die Möglichkeit, Vinvlmonomere auf die Polymermatrix aufzupfropfen. Durch diesen Pfropfprozeß können zusätzliche, funktionelle Molekülketten (Spacermoleküle) eingeführt werden. Die Kopplung der Biomoleküle an solche Spacermoleküle fördern allgemein die Erhaltung der nativen Struktur und damit die biologische Aktivität der gekoppelten Biomoleküle. Dadurch, daß das Biomolekül nicht mehr direkt mit der Matrixoberfläche in Kontakt kommt, werden mögliche Konformationsänderungen innerhalb des Biomoleküls unterbunden. Die Pfropfung mit Vinylmonomeren geschieht unter katalytischer Wirkung von Cer(IV)-Salzen, z. B. Cer(IV)-ammoniumnitrat oder Cer(IV)-ammoniumsulfat, die als Redoxinitiatoren für die Radikalpolymerisation fungieren. Die Cer(IV)-Salze werden bevorzugt als 0.03-0.1molare Lösungen in 0.5-1 N Schwefelsäure oder Salpetersäu-

Als Vinvlmonomere kommen solche Substanzen zum Einsatz, die über funktionelle oder reaktive Gruppen z. B. in Form von HO-, HOOC-, NH2-, NCO-, CHOoder Oxiran-Gruppen verfügen. Bezüglich der Einzelheiten des an sich bekannten Pfropfverfahrens wird auf die in den Offenlegungsschriften DE-OS 21 57 902 und DE-OS 38 11 042 beschriebenen Verfahren verwiesen. Die hier vorgestellten erfindungsgemäßen Polymermatrizes unterscheiden sich jedoch hinsichtlich ihrer physikalischen und chemischen Struktur, Eigenschaften und Anwendbarkeit grundsätzlich von der vorgenannten Pfropfmatrizes. Ein weiterer Unterschied zu den vorgenannten Pfropfverfahren besteht darin, daß bei den erfindungsgemäßen Mitteln nicht unter Sauerstoffausschluß gearbeitet werden muß, sondern daß die Gegenwart eines mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmittels wie z. B. Hexan, Heptan, Cyclohexan oder Petroläther ausreicht, um hohe Pfropfausbeuten zu realisieren. Die Pfropfzeiten lassen sich darüber hinaus gegenüber den vorgenannten Verfahren bis zu 90% verringern. Die Mengen des eingesetzten Vinylmonomeren bewegen sich zwischen 10 und 50 Vol.-%, bezogen auf die Magnetpartikel-Suspension. Aufgrund der vielfältigen Aktivierungs- und Modifi-

Aufgrund der vielfältigen Aktivierungs- und Moditkationsmöglichkeiten der PVAL-Magnetpartikel kann eine praktisch unbegrenzte Anzahl von Biomolekülen an die Matrix gekoppelt werden. Es ergeben sich so weitreichend Einsatzmöglichkeiten, die von der medizinischen Diagnostik bis hin zur molekularbiologischen Analytik reichen. Eine wichtige Anwendung innerhalb der Biowissenschaften stellen die Auftrennungen nach dem Affinitätsprinzip dar. Die hierfür normalerweise verwendete Säulentechnik ist jedoch mit erheblichem experimentellen Aufwand verbunden, so daß vor allem für kleine, routinemäßige Auftrennungen praktische Alternativen wünschenswert sind. Die erfindungsgemäßen Mittel bieten solche Alternativen, da der Zeit- und experimentelle Aufwand nur einen Bruchteil gegenüber dem 10 herkömmlicher Techniken erfordert. Als Liganden können grundsätzlich sämtliche heute in der Affinitätschromatographie verwendeten Liganden gekoppelt werden. Beispiele hierfür, die auch aus praktischer Sicht interessante Perspektiven eröffnen, sind: Protein A, Protein G, 15 Heparin, Antikörper, Serum Albumin, Gelatine, Lysin, Concavalin A, Oligosaccharide, Oligonucleotide oder Enzyme. Die speziellen Auftrennungen, die sich mit solchen Affinitätsmatrizes durchführen lassen, sind allgemeiner Stand der Technik. Bezüglich der Einzelheiten 20 dieser an sich bekannten Verfahren wird auf die Ausführungen im J. of Chromatography, Vol 510, 1990, verwiesen. Neben der experimentellen Vereinfachung liegt der besondere Vorteil der Magnetpartikel-Technologie jedoch in einer deutlichen Verkürzung der Auftrennzei- 25 gnetpartikel dar. ten. Dies liegt darin begründet, daß die Magnetpartikel-Suspension eine quasi-homogene Phase darstellt, die eine Umsatzkinetik analog der einer homogenen Lösung ermöglicht. Auf diese Weise lassen sich Auftrennungen ohne größeren Aufwand je nach Größe des Ansatzes 30 innerhalb von 2-5 Minuten durchführen.

Ein weiterer, interessanter Bereich, der mit der Manetpartikel-Technologie abgedeckt werden kann, ist der Bereich der Diagnostik, im besonderen der Bereich des Immunoassays. Das grundlegende Prinzip besteht 35 darin, spezifische Substanzen quantitativ zu erfassen. Die Qualität des Nachweises ist dabei unmittelbar an die spezifische Isolierung der betreffenden Substanz, sei es durch chromatographische Verfahren oder durch Bindung an einen polymeren Festkörper, geknüpft. In 40 der Praxis geschieht diese spezifische Bindung in der Regel über einen immobilisierten Antikörper, der dann photometrisch oder nephelometrisch analysiert wird. Die neu entwickelten PVAL-Medien bieten hier nun eine hervorragende Basis, für Immunoassays eingesetzt 45 der Einzelheiten wird auf die bekannte Literatur verzu werden. Dazu werden in der bekannten Art und Weise Antikörper gegen bestimmte, für die Diagnose relevante Antigene an die Magnetpartikel chemisch gebunden. Beispiele solcher Antikörper sind: anti-Insulin, anti-Thyroxin, Antikörper gegen das Thyroid-stimulierende 50 Hormon (TSH), Antikörper gegen das Thyroid bindende Globulin, anti-Cortison, anti-Ferritin, anti-Chorionic Gonadotropin, anti-Carcinogen-Embryonales-Antigen (CEA), anti-Progesteron, anti-Testosteron, anti-Estra-Digoxin, anti-β2-Microglobulin, anti-α2-Macroglobulin, anti-Vitamin B12, anti-Faktor VIII oder anti-AFP. Die Inkubationszeiten der Antikörper-gekoppelten Magnetpartikel mit den Substanzgemischen beträgt in der Regel 2-5 Minuten. Nach magnetischer Abtrennung 60 werden die isolierten Antikörper-Antigen Komplexe photometrisch mit Hilfe der bekannten Analysenmethoden quantitativ detektiert. Durch die Verwendung der Magnetpartikel-Technologie lassen sich die Inkubakömmlichen Mikrotiterplatten- oder Säulentrenntechnik, wie sie in der DE-OS 41 26 436 beschrieben ist, verkürzen. Außer Antikörper können auch andere Sub-

stanzen an die Magnetpartikel gekoppelt werden und zur Detektierung bestimmter Substanzen genutzt werden. Eine solche Substanz ist 3-Aminophenylboronsäure, die an die PVAL-Matrix gekoppelt, zur Detektion des Blutzuckergehaltes verwendet wird. Zur Immobilisierung des Liganden wird der PVAL-Träger im ersten Schnitt mit Diisocyanaten aktiviert. Anschließend erfolgt die Umsetzung mit dem Liganden. Für die Umsetzung werden in der Regel 15-30 mg 3-Aminophenylboronsäure pro 100 mg Magnetphase eingesetzt. Die Analyse des Blutzuckergehaltes geschieht über das im Blut vorhandene glykierte Hämoglobin, das sich spezifisch an die Boronsäure-Liganden bindet. Durch anschließende Elution der gebundenen glykierten Fraktion von der Matrix wird diese quantitativ mittels photometrischer Methoden analysiert. Der besondere Vorzug gegenüber den früheren Testverfahren ist der geringere arbeitstechnische Aufwand. Die Methode kann daher besonders für routinemäßige Analysen eingesetzt wer-

Die in den letzten Jahren im Zuge neuer therapeutischer und diagnostischer Maßnahmen sehr in den Vordergrund gerückten molekularbiologischen Analysen stellen ein weiteres Anwendungsfeld für die PVAL-Ma-

Bei vielen analytischen Verfahren innerhalb der Molekularbiologie wird die hohe Affinität zwischen Streptavidin/Avidin und biotin genutzt. Durch Ankopplung von Streptavidin bzw. Avidin an polymere Festphasen können biotinylierte Biomoleküle jeglicher Art wie z. B. DNA-Fragmente, Oligonukleotide, Proteine, Antikörper oder Antigene isoliert werden. Die Verwendung der PVAL-Matrix bietet hier aufgrund der einfachen Kopplungstechnik in Verbindung mit der hohen Suspendierfähigkeit die Möglichkeit, solche Trennungen in einfacher Weise durchzuführen. Praktische Anwendungsbereiche, wo die Magnet-Bead-Technik vorzugsweise eingesetzt werden kann, sind z. B.: DNA-Festphasen-Sequenzierungen, DNA-Synthesen oder Polymerase-Ketten-Reaktion (PCR). Die PVAL-Magnetpartikel bieten ferner über die Kopplung von Antikörpern, die gegen bestimmte Zellmarker gerichtet sind, z. B. anti-CD4, anti-CD15, anti-CD35, anti-CD8, Zellseparationen und -Markierungen (Labelling) durchzuführen. Bezüglich wiesen: Haukanes und Kram, Biotechnology, Vol. 11,

Die Erfindung wird in den nachfolgenden Beispielen näher erläutert.

Beispiel 1

Ein Magnetit-Kolloid wird analog der Vorschrift von Kondo et al., Appl. Microbiol Biotechnologie, Vol. 41, diol, anti-Prolactin, anti-Human-Growth-Hormon, anti- 55 1994, 99-105, hergestellt. 10 ml des Kolloids werden in eine Mischung, bestehend aus 80 ml 10% PVAL-Lösung (mittlere Molmasse 48.000), 5 ml 2.5% Polyvinylpyrrolidon Lösung, 20 ml 2 N HCl und 0.4 ml 3.5% Na-Dodecylsulfat, dispergiert. Nach einminütiger Behandlung im Ultraschallbad (100 W) wird die Mischung bei 20°C in 2 Liter eines herkömmlichen Pflanzenöls, das 2% Pluronic 6100, 0.8% Pluronic 6200, 0.4% Dehymuls FCE und 0.6% Dehymuls HRE 7 enthält unter Rühren suspendiert. Die Rührgeschwindigkeit beträgt 2000 U/Min. tionszeiten um den Faktor 10-100 gegenüber der her- 65 Nach 10 Sek. werden 6.4 ml 12% ige Glutaraldehyd-Lösung zugegeben. Es wird noch 20 Sek. weitergerührt. Danach wird die Suspension bei 5000 x g 30 Sek. zentrifugiert und die Ölphase abdekantiert. Die verbleibende

12

Suspension wird einmal mit je ca. 300 ml n-Hexan und Methylüthylicen nachgewaschen. Die gewonnene magnetische Suspension wird in ca. 400 ml Wasser/Methan oll 1: 1 (vv) dispergiert und wiederum abzentfügiert. Danach erfolgt 10 maliges Waschen der Magnetfräktion 32 durch Dispergieren in ca. 400 ml Wasser mit jeweils dazwischengeschalteten Zentrifugationschrift. Es werden Magnetpartikel mit einer Größenverteilung von 2–4 mu und einem Eisengehalt von 7% gewonnen (A)te 9%-Angaben hier und im Oligenden sind in Vol-%, in sofern es sich um eine flüssige Substanz und in Gew.-%, sofern es sich um eine Festsubtanz handelt).

Beispiel 2

5 ml Magnet-Kolloid gemäß Beispiel 1 werden in 4 ml PVAL-Phase gemäß Beispiel 1 dispergiert und anschließend in 880 ml handelsüblichem Pflanzenol. in dem 1369 hluromis 8100, 0449 Pluromis 6200 und 045% Dehymuls FCE gelöst sind, unter Rühren suspendiert 20 Cklarge eine Stellen 1869 eine 1869 eine

Beispiel 3

4 ml Ferrofluidics EMG 807 werden in 100 ml 5% PVAL-Lésung (mittere Molmasse 244000) dispergiert. Die Dispersion wird 5 Min. im Ultraschallbad behandelt 318 mschileßend in 2300 ml Pflanzenoli, das 2% Arlacel 33 n.6% Tween 85 und 0.4% Dehymuis FCE enthält, unter Rikhren (Rülngeschwindigkeit 1800 U/Min), suspendiert. Nach 3 Sek. werden 25 ml 2.5 h HGL zugegeben und nach weiteren 5 Sek. 7 ml 12% geg Glutaraldeh-yd-Lösung. Ex wird noch 10 Sek. weitergerührt Die Sus-40 pension wird nach 10 Min, wie unter Beispiel 1 beschrieben, abzentrütigert und gewaschen. Es entstehen Magnetpartikel mit einer Korngröße von 2−5 μm und einem Bisenoxidgehalt von 24.6%

Beispiel 4

180 mg Bayferrox Eisenoxid-Figment PR 5044 N nen werden in 20 ml 7%iger PVAL-Lōsung (mittere Molmasse 88,000), die 0,01% Polystyrolsulfonsäure und 0,09% Polystylognlykol 1000 enthfilt, vernischt und eine Min. mit einem Dispergier-werkzeug (Ultra-Turrax) bei 20,000 U/Min. dispergiert. Es folgt eine zweimal 2minitige Behandlung im Ultraschallbad. Die Mischung vird anschieldend untere Rühren (Rührgeschwindigkeit as 8,000), die 0,000 Planten (Rüh

Beispiel 5

50 mg Bayferrox 318 M werden in 10 ml einer Mi-

schung, bestehend aus 5% PVAL (mittlere Molmasse 224600), 0019 Na-Dodespinaltar und 01% Polysthylengiykol 1000 mittels Ultra-Turrax dispengier (20,000 UNin). Anschließand wird die Polymerphase in 250 ml Pllanzenöl, das 2,2% Span 80, 04% Debymuls FCE und 04% Pluronie 6200 enthäit, unter Rühren suspendiert (Rührgeschwindigkeit 1800). Nach 5 Sek werden 10 ml 1 N HCI zugefügt und nach weiteren 10 Sek .05 ml 23% Grüntaraldehyd-Lösung. Es wird 10 Sek weiter Perüft und die Suspension nach 5 Min abzentrütgiert. Die gewomene Fraktion wird gemäß Beispiel 1 gewaschen. Es blieden sich Magnetpartikel mit einer Korngrößenwerteilung von 3—6 µm, deren Eisengehalt 10,2% beträgt.

Beispiel 6

In eine Mischung, bestehend aus 50 ml 4%iger PVAL-Lösung (mittlere Molmasse 103,000), in der 0,1% Rinder Serum Albumin und 0.5% Polyäthylenglykol 1000 gelöst sind, werden 6.4 ml Magnet-Kolloid gemäß Beispiel 1 dispergiert. Die Dispersion wird 5 Min im Ultraschallbad beschallt und anschließend in 1100 ml Pflanzenöl, das 1.8% Span 85, 0.8% Synperonic Pl 61, 0.8% Tetronic 901 und 0.4% Dehymuls FCE enthält, suspendiert (Rührgeschwindigkeit 2000). Nach 10 Sek, werden 4 ml 12%ige Glutaraldehyd-Lösung zugegeben und nach weiteren 5 Sek. 12.5 ml 2.5 N HCl. Die Suspension wird noch 10 Sek, weitergerührt. Nach 15 Min, erfolgt die 30 Zentrifugation und weitere Aufarbeitung gemäß Beispiel 1. Es werden Magnetpartikel mit einer Korngrö-Benverteilung von 1-3 µm und einem Eisenoxidgehalt von 8.3% erhalten.

Beispiel 7

100 ml 33% ige PVAL-Lösung (mittlere Molmasse 224000), die 20% 3 N HCI enthält. werden mit 13 ml Ferrofluidies EMG 507 vermischt und 0.5 Min im Ultraschallbaue beschallt. Die Magnetit-Polymer-Phase wird sodann in 23 Liter Planzenol, das 1.8% Pilsronic 610.0, 22% Pluvnic 6200, 0.2% (hypermer A60 und 1.8% Debymuls HRE 7 enthält unter Rühren suspendiert (Rührgeschwindigkeit 2000), Noch 10 Sek. werden 8 ml 45 12% Gerührt Noch 10 Min wird die Suspension abzentfügert und gemäß Beispiel 1 gewachen. Die gewonenen Teilchen haben eine Korngrößerrerteilung von nene Teilchen haben eine Korngrößerrerteilung von nene 1 eine Weisen einen Einenoxigefablt von 14:2%

Beispiel 8

100 ml 7.5% ige PVAL-Lösung (mittlere Molmasse 58 80.00), in der 0.05% Oleatine gelöst sind, verden mit 12.5 ml Ferrofluidies EMG 707 vermischt und 3 Mln. im Ultraschallbad behandet. Die Mitchung wird anschließend in 2.5 Liter Pflanzenß, das 19% Arlacel 83, 0.4% Pfluronie 6100 und 0.2% Bir j 52 und 0.4% Tween 60 60 enthält, unter Rühren suspendiert (Rührgeschwindigseit 2000). Nach 10 56k ureden 4 ml 12% gieg Glutaraldehyd-Lösung und nach weiteren 5 Sek. 26.5 ml 1 N HGI zugefügt. Die Suspension wird noch 15 Sek weitergerührt. Nach 15 Min. wird die Suspension abzentrifügert sund gemäß Beispiel I gewaschen. Es fallen Magnetteil-chen mit einer Korngrößenverteilung von 2-4 µm und einem Bisenoxiderbalt von 2.60% an.

10 ml 7.5%ige PVAL-Lösung (mittlere Molmasse 103.000) werden mit 0.5 N NaOH auf pH 9.5 eingestellt und 75 µl Divinylsulfon zupipettiert. In der wäßrigen Phase werden sodann 1.2 ml Magnet-Kolloid gemäß Beispiel 1 dispergiert. Nach 3minütiger Beschallung im Ultraschallbad wird die Mischung in 220 ml Pflanzenöl, in dem 2% Span 60, 0.4% Tween 80 und 0.4% Dehymuls FCE gelöst sind, unter Rühren suspendiert (Rührgeschwindigkeit 2000). Es wird noch 30 Sek. weitergerührt. Danach wird die Suspension 60 Min. bei Raumtemperatur stehengelassen und anschließend gemäß Beispiel 1 aufgearbeitet. Es werden Partikel mit einer Korngrö-Benverteilung von 4-8 µm gewonnen. Der Eisenoxid- 15 gehalt beträgt 7.7%.

Beispiel 10

100 ml 3.5%ige PVAL-Lösung (mittlere Molmasse 20 224.000), in der 40% 1 N HCl und 0.015% Na-Dodecylsulfat gelöst sind, werden mit 5 ml Ferrofluidics EMG 707 versetzt und eine Min. im Ultraschallbad beschallt. Die Polymerphase wird sodann in 2.3 Liter Pflanzenöl in dem 1% Arlacel 83, 1% Pluronic 6100, 0.8% Tween 80 und 2% Dehymuls HRE gelöst sind, unter Rühren (Rührgeschwindigkeit 2000) 10 Sek. suspendiert. Nach 10 Sek. werden 6 ml 25%ige Glutaraldehyd-Lösung zugegeben; es wird für weitere 10 Sek. gerührt. Nach 10 Min. wird die Suspension gemäß Beispiel 1 abzentrifugiert und gewaschen. Es bilden sich Magnetpartikel mit einer Korngrößenverteilung von 2-4 µm, die einen Eisenoxidgehalt von 24% aufweisen.

Beispiel 11

14.5 ml Magnetit-Kolloid gemäß Beispiel 1 werden in 100 ml Polymerphase, die 4% PVAL (mittlere Molmasse 224.000) und 0.1% Rinder Serum Albumin enthält, dispergiert und eine Min. im Ultraschallbad behandelt. Danach wird die Dispersion zunächst für 15 Sek, in 2.5 Liter Pflanzenöl, in dem 3.8% Pluronic 3100, 0.8% Pluronic 6200 und 1.5% Tetronic 304 gelöst sind, unter Rühren suspendiert (Rührgeschwindigkeit 2000). Es werden sodann 7.5 ml 12%ige Glutaraldehyd-Lösung 45 und nach weiteren 10 Sek. 25 ml 3 N HCl zugegeben; es wird noch für 10 Sek, weitergerührt. Nach 10 Min. wird die Suspension gemäß Beispiel 1 aufgearbeitet. Es werden Magnetpartikel mit einer Korngrößenverteilung von 1-2 μm und einem Eisenoxidgehalt von 9,6% ge- 50 wonnen.

Beispiel 12

85 und 0.8% Triton CF 10 enthält, werden 50 ml Polymerphase bestehend aus 5% PVAL (mittlere Molmasse 224.000), 0.5% Polyäthylenglykol 3350 und 12% Ferrofluidics EMG 707 unter Rühren (Rührgeschwindigkeit 1800) 10 Sek. suspendiert. Es folgt in je 5 Sek. Abständen 60 die Zugabe von 4 ml 25%ige Glutaraldehyd-Lösung und 25 ml 1 N HCl. Rühren wird für 15 Sek, fortgesetzt. Nach 10 Min. wird abzentrifugiert und gewaschen gemäß Beispiel 1. Man erhält Magnetpartikel, die eine Korngrößenverteilung von 1-2 um aufweisen und ei- 65 nen Eisenoxidgehalt von 18.3% aufweisen.

In 100 ml 5%ige PVAL-Lösung (mittlere Molmasse 203.000), in der 0.05% Polystyrolsulfonsäure und 0.1% Polyvinylpyrrolidon gelöst sind, werden mit 12 ml Magnetit-Kolloid gemäß Beispiel 1 dispergiert und 2 Min. im Ultraschallbad beschallt. Es erfolgt die Suspension in 22 Liter Pflanzenöl, dessen Zusammensetzung analog Beispiel 12 ist. Nach 10 Sek. werden in Abständen von je 10 Sek. 8 ml 12%ige Glutaraldehyd-Lösung und 20 ml 2.5 N HCl zugegeben. Nach entsprechender Aufarbeitung analog Beispiel 1 erhält man 2-4 µm große Magnetpartikel mit einem Eisenoxidgehalt von 7.5%.

Beispiel 14

6.5 ml Ferrofluidics EMG 807 werden in 100 ml Polymer-Phase, bestehend aus 10% PVAL (mittlere Molmasse 88.000), 0.05% Cellulose-acetat-butyrat und 0.1% Polyvinylpyrrolidon, dispergiert und 3 Min. im Ultraschallbad beschallt. Die Dispersion wird anschließend in 2300 ml Pflanzenöl, das 1.8% Synperonic L61, 0.2% Tetronic 1101 und 1% Dehymuls FCE enthält, unter Rühren (Rührgeschwindigkeit 2000 U/Min.) suspendiert. Nach 10 Sek. werden in je 10sekündigen Intervallen je 8 ml 12%ige Glutaraldehyd-Lösung, die 20 Mol% Äthylendiamin enthält, und 23 ml 2.5 N HCl zugegeben. Es wird 10 Sek. weitergerührt und die Suspension nach 10 Minuten analog Beispiel 1 aufgearbeitet. Man erhält Magnetpartikel mit einer Korngrößenverteilung von 1—3 µm und einem Eisenoxidgehalt von 10.4%.

Beispiel 15

300 mg, der nach Beispiel 1 hergestellten Polymerpartikel, werden in 10 ml Wasser suspendiert, mit 10 ml 3.5 M NaOH und 15 ml Epichlorhydrin versetzt und 2 h bei 55°C unter intensivem Rühren umgesetzt. Danach werden die Magnetpartikel mittels eines Neodym-Eisen-Bor-Magneten abgetrennt. Das Produkt wird in ca. 10 ml Wasser suspendiert und nochmals magnetisch abgetrennt. Dieser Wasch/Abtrennvorgang wird 10mal wiederholt, gefolgt von einmaligem Waschen mit Aceton. 30 mg der so aktivierten Magnetpartikel werden sodann mit 2 ml 0.1 M Borat-Puffer, pH 11.4, der 10% Hexamethylendiamin enthält, bei 50°C 2 h umgesetzt. Es wird 10mal mit Wasser nachgewaschen. Das gewonnene Produkt wird anschließend mit 2 ml 0.1 M K-Phosphat-Puffer, pH 7.0, in dem 12.5% Glutaraldehyd gelöst ist, für 2 h bei 30°C zur Reaktion gebracht. Anschließend wird über einen Zeitraum von 30 Min. zunächst 10mal mit Wasser und dann 2mal mit 0.1 M K-Phosphat-Puffer, pH 7.5, nachgewaschen. Durch Zugabe von 1 ml 0.1 M K-Phosphat-Puffer, pH 7.5, in dem In 1200 ml Pflanzenöl, das 2.2% Arlacel 80, 0.8% Span 55 0.3 mg Streptavidin gelöst sind, werden nach 12stündiger Inkubation bei 4°C 0.11 mg Streptavidin an die Matrix gebunden. An die Matrix lassen sich nach den bekannten Methoden biotinyllierte DNA-Fragmente binden, die zur DNA- Sequenzierungen eingesetzt werden.

Beispiel 16

30 mg der gemäß Beispiel 15 gewonnenen Epichlorhydrin/Hexamethylendiamin/Glutaraldehyd-aktivierten Magnetpartikel werden mit 2 ml 0.1 M K-Phosphat-Puffer, pH 7.5, in dem 0.3 mg anti-Insulin Antikörper gelöst sind, 24 h bei 4°C umgesetzt. Es werden 0.28 mg Antikörper gebunden.

Beispiel 20

60 mg Magnetpartikel gemäß Beispiel 3 werden durch sukzessive Zugabe von Aceton/Wasser-Mischungen 1:3, 1:1, 3:1 (v/v) und schließlich absolutem Aceton entwässert. Danach wird die Suspension in 2 ml absolutem Dimethylsulfoxid, das 0.1% Zinn-octoat enthält, dispergiert und durch Zugabe von 0.5 ml Hexamethylendiisocvanat für 30 Min, bei 45°C aktiviert. Danach oxid und Aceton gewaschen. 30 mg der aktivierten Fraktion werden mit 1 ml absolutem Dimethylsulfoxid, in dem 20% Polyäthylenglykol 400 und 0.05% DABCO gelöst sind, 4 h bei 30°C umgesetzt. Es wird einmal mit Dimethylsulfoxid und 5mal mit Wasser gewaschen und 15 die Fraktion wiederum mit den obigen Aceton/Wasser-Mischungen entwässert. Die Polyäthylenglykol-gekoppelte Fraktion wird sodann mit je 1 ml Dimethylsulfoxid, in dem 6 mMol 4-Dimethylamino-pyridin und löst ist, 45 Min. bei Raumtemperatur umgesetzt. Es folgt 5maliges abwechselndes Waschen mit Dimethylsulfoxid und Aceton. Das aktivierte Produkt wird anschließend bei 4°C durch Inkubation mit einer anti-Thyroxin Antikörper-Lösung (0.25 mg Antikörper/ml 0.05 M $_{25}$ K-Phosphat-Puffer, pH 7.5) gekoppelt. Es werden 0.23 µg Antikörper gekoppelt. Nach mehrfachem Waschen mit dem Kopplungspuffer werden die restlichen aktiven Gruppen durch 4stündige Inkubation mit 2 ml 20 mMol Mercaptoäthanol enthaltendem 0.1 M Tris-HCl Puffer, pH 8.5, desaktiviert. Danach werden Magnetpartikel mit PBS Puffer, pH 7.2, gewaschen. Die gekoppelten Magnetpartikel werden nach den bekannten Verfahren für die Thyroxin-Bestimmung eingesetzt.

Beispiel 18

30 mg der gemäß Beispiel 17 mittels Hexamethylendiisocyanat aktivierten Fraktion werden 5 h mit 2 ml 0.3 KOH/MeOH-Lösung 1:1 (v/v) versetzt. Nach 5stündier Reaktion bei Raumtemperatur wird mehrfach mit Wasser gewaschen. Die Aminogruppen enthaltende Fraktion wird dann gemäß Beispiel 15 mit Glutaraldehvd aktiviert. Es folgt mehrfaches Waschen mit Wasser über einen Zeitraum von 30 Min. Durch 20stündige In- 45 kubation bei 4°C mit 1 ml 0.1 M K-Phosphat-Puffer, pH 7.5, in dem 0.35 mg anti-Maus IgG gelöst sind, werden 0.28 mg IgG gebunden. Das gekoppelte Produkt wird nach den bekannten Verfahren für die Zellseparation eingesetzt.

Beispiel 19

30 mg Magnetpartikel gemäß Beispiel 10 werden bei 0°C mit 4 ml Wasser, in dem 100 mg BrCN gelöst sind, 55 versetzt. Durch Zugabe von 2 N NaOH wird der pH auf 11.5 eingestellt. Die Reaktion wird nach 5 Min. durch magnetische Abtrennung der Magnetfraktion beendet. Es folgt 4maliges Waschen mit Eiswasser, Danach wird je einmal mit 0.01 N HCl und 0.1 M Bicarbonat-Puffer, 60 pH 8.2, nachgewaschen. 1 ml 0.1 M Bicarbonat-Puffer, pH 8.2, in dem 0.2 mg anti-CD4 Antikörper gelöst sind, wird mit den aktivierten Magnetbeads für 12 h bei 4°C inkubiert. Es wird mehrfach mit PBS-Puffer, pH 7.2, der 0.5 M NaCl und 0.1% Triton X100 enthält, nachgewa- 65 schen. Man erhält einen Träger an den 0.18 mg Antikörper gebunden sind. Die gewonnenen Träger werden zur Isolierung von t-Helferzellen verwendet.

30 mg Magnetpartikel gemäß Beispiel 5 werden analog Beispiel 19 mit BrCN aktiviert. Ankopplung von 5 Heparin (Molmasse 6000) erfolgt durch 12stündige Inkubation von 1 ml Bicarbonat-Puffer, pH 8.2, der 0.5 mg gelöstes Heparin enthält. Danach wird für 2 h bei Raumtemperatur mit 0.1 M Äthanolamin-Lösung pH 8.0, inkubiert und anschließend 4mal mit 0.1 M Acetat-Puffer. wird ie 5mal abwechselnd mit einigen ml Dimethylsulf- 10 pH 4, nachgewaschen. Die gewonnene Fraktion wird nach den bekannten Verfahren zur Trennung von Antithrombin III verwendet.

Beispiel 21

30 mg Magnetpartikel gemäß Beispiel 4 werden durch sukzessive Zugabe von Aceton/Wasser Mischungen, wie oben beschrieben, entwässert. Je 1 ml Dimethylsulfoxid, in dem 6 mMol 4-Dimethylamino-pyridin 5 mMol 2-Fluormethyl-pyridinium-toluol-sulfonat ge- 20 und 5mMol 2-Fluor-methyl-pyridinium-toluol-sulfonat gelöst sind, wird mit den Magnetbeads für 45 Min, bei Raumtemperatur inkubiert. Danach wird je 5mal abwechselns mit Aceton und Dimethylsulfoxid sowie einmal mit 0.05 M K-Phosphat-Puffer, pH 7.5, gewaschen. Anschließend wird 1 ml 0.05 K-Phosphat-Puffer, pH 7.5. der 0,3 mg Protein A enthält zugesetzt. Die Kopplung erfolgt über einen Zeitraum von 12 h bei Raumtemperatur. Es folgt mehrfaches Waschen mit PBS-Puffer, in dem 0.5% NaCl und 0.1% Triton X100 gelöst sind. Es werden 0.27 mg Protein gebunden. Die Magnetpartikel Fraktion wird zur Abtrennung von IgG-Subklassen analog den bekannten Verfahren benutzt.

Beispiel 22

30 mg Magnetpartikel Fraktion gemäß Beispiel 12 werden einmal mit 2 ml 0.5 M Carbonat-Puffer, pH 11 ewaschen. Die anschließende Aktivierung mit 100 ul Divinylsulfon erfolgt unter Zugabe von 1 ml Wasch-Puffer über einen Zeitraum von 70 Min. bei Raumtemperatur. Es folgt mehrfaches Waschen mit Wasser über einen Zeitraum von 30 Min. 1 ml Carbonat-Puffer, pH 10, der 10% Lactose enthält, wird für 20 h bei Raumtemperatur mit der Magnetbead Fraktion inkubiert. Es werden 0.68 mg Lactose gebunden. Der Träger wird zur Aufreinigung von Lektinen aus Mistelextrakten nach den bekannten Verfahren verwendet.

Beispiel 23

30 mg Magnetpartikel gemäß Beispiel 7, die analog Beispiel 15 mit Epichlorhydrin aktiviert wurden, werden 16 h bei Raumtemperatur mit 0.3 M Adipinsäuredihydrazid in 0.2 M Carbonat-Puffer, pH 9, zum Hydrazid-Derivat umgesetzt. Es wird mehrfach mit 0.1 M Tris-HCl Puffer, pH 8.5, nachgewaschen, Restliche Oxiran-Gruppen werden durch 4stündige Inkubation mit 0.3 M Mercaptoäthanol-Lösung enthaltendem Waschpuffer-Lösung desaktiviert. Es wird mit 3 ml 0.1 M Na-Acetat-Puffer pH 5.5, nachgewaschen, 1 ml Wasch-Puffer, in dem 0.3 mg anti-HGH und 10 mMol Na-m-Perjodat gelöst sind, werden unter Lichtabschluß für 40 Min. bei 4°C inkubiert. Es folgt 5maliges Waschen mit Na-Acetat-Puffer und 2maliges Waschen mit PBS Puffer. Es werden 0.21 mg Antikörper gebunden. Der gekoppelte Träger wird zur Bestimmung von HGH verwendet.

30 mg Magnetpartikel gemäß Beispiel 9 werden in Wasser suspendiert und per Handmagnet abgetrennt. Die abgetrennte Fraktion wird in 0.5 ml 0.1 M Salpeter- 5 säure, die 0.1 M Cer(IV)ammoniumnitrat enthält, für 15 Min. bei Raumtemperatur inkubiert. Danach werden die Magnetpartikel magnetisch abgetrennt und einmal mit Wasser nachgewaschen. Die Fraktion wird sodann unter Zugabe von 0.5 ml Acrylsäure und 0.5 ml n-Hexan 10 für 15 Min. bei 50°C zur Reaktion gebracht. Es wird 10mal mit Wasser über einen Zeitraum von 30 Min. nachgewaschen. Die Pfropfausbeute beträgt 85%. Die gepfropfte Fraktion wird mit 1 ml 0.1 M MOPS-Puffer (3-Morpholino-propansulfonsäure), pH 7.5, der 5% 15 N-Cyclohexyxl-N-'(2-morpholinoäthyl)-carbodiimidmethyl-p-toluolsulfonat enthält, 30 Min. bei Raumtemperatur aktiviert. Es wird 5mal mit Eiswasser nachgewaschen und 0.3 mg anti-LDL Antikörper, gelöst in 1 ml MOPS-Puffer, pH 7.5, zugesetzt. Reaktionsdauer 24 h 20 bei 4°C. Danach wird der Träger durch 4stündige Inkubation mit 5 ml 5mM Äthanolamin/0.1 M Tris-HCl-Puffer, pH 8.5, desaktiviert. Es werden 0.25 mg Antikörper gebunden. Die gekoppelte Matrix wird zur Entfernung von LDL (Low-density-Lipoprotein) aus biologischen 25 Flüssigkeiten eingesetzt.

Beispiel 25

30 mg Magnetpartikel gemäß Beispiel 3 werden ana 30 og Batispiel 24 mt Acrylsäuer gepfropt. 100 ug Gli100 g Grüber an entgrechend der Vorschrift in DNA,
100 4, 1988, 32 mit Abylendamin am 5-Bnde substitu101 in 101 mid 101 mid

Beispiel 26

100 mg Magnetpartikel gemäß Beispiel 8 werden zudaßehst mit Hilfe der Aceton/Wasser-Mischungen gemäß obiger Vorschrift entwässert. Es folgt die Aktivierung mittels Hexamethylendiisocyanat gemäß Deispir (1.7 aml Dimethysulioxid, in dem 0.196 Zinn-Octoat und 30 mg m-Amino-phenylboronsäure gelöst sind, werden som int den aktivierne Partikeln für 6 h bel 30°C inkubiert. Danach wird mehrfach mit Wasser nachgewaschen. Die Boronsäure gekoppelten Magnetpartikel werden zur Bestimmung des glykierten Hämoglobins im Blut nach den bekannten Verfahren eingesetzt.

Beispiel 27

30 mg Magnetpartikel entsprechend Beispiel 14 werden mit 2 ml Wasser, in dem 50 mg Chascron Blau 60 F3G-N gelöxt sind, versetzt und für 30 Min. auf 60°C entitzt. Danach wird 1 ml 25% NG-Ll-Sung gugesetzt und eine weltere h auf 75°C erhitzt. Nach Zugabe von 1 ml 10%iger Na-Carbonat-Lösung, wird noch 2 h bei 70°C erhitzt. Es folgt mehrstündiges Waschen mit Was-es er. Die gewonnene Matrix wird für die Autrennung von Alkohol Dehydrogenase nach den bekannten Verfahren verwende.

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von perl- oder kugelfernigen Partikeln aus PVAL, dadurch gekennzelchnet, daß eine wäßrige PVAL-Lösung, in der ein magnetisches Kolloid dispergierit sit, eit Raumtemperatur in einer mit der Polymerphase nicht mischbaren organischen Phase, die mindesten zwei Emulgatoren enthält, unter Rühren suspeniert wird und während des Supensionsvorganges durch Zugabe eines wasserlöslichen, mit Hydroxyl-Gruppen reagierenden Agenz vernetzt wird.

2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der organischen Phase 2-6 Vol-% Emulgatormischung bestehend aus mindestens zwei verschiedenen Komponenten, gelöst sind, von denen mindestens eine Komponente partiell wasserlöslich ist.

 Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der Polymerphase 0.01 – 2 Gew.-% eines oder mehrerer Emulgatoren gelöst sind.

 Verfahren gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Emulgatoren Proteine, Cellulose-Derivate, Sulfonsäure-Derivate, Polyvinylpyrrolidon oder Polyäthylenglykole oder Mischungen derselben sind.

5. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerlösung 2.5—12.5 Gew.-%

6. Verfahren gemäß Ansprüchen 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß der Polymerphase ein magnetisches Kolloid in Form von ferromagnetischen oder superparamagnetischen Substanzen zugemischt wird.

7. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 – 6, dadurch gekennzeichnet, daß 2 – 7 Vol.-% Vernetzerlösung, bezogen auf die Polymerphase, zugesetzt werden. 8. Verfahren gemäß Ansprüchen 1 – 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Vernetzer unter Zugabe von wasserlösichen Diaminen eingesetzt wird.

 Verfahren gemäß Ansprüchen 1—7, dadurch gekennzeichnet, daß die Vernetzung mit Dialdehyden unter Zusatz von 20—50 Vol.-% Säure, bezogen auf die Polymerphase, durchgeführt wird.

10. Perl- oder kugelförmige magnetische PVAL-Partikel, erhältlich nach dem Verfahren gemäß Ansprüchen 1—9.

 Perl- oder kugelförmige Polymerpartikel, erhältlich nach dem Verfahren gemäß Ansprüchen 1-9, deren Oberfläche chemisch gebundene Polymerketten aufweisen, dadurch gekennzeichnet, daß die die Polymerketten konstituierenden Yniypolymere Carboxyl-, Hydroxyl-, Amino-, Aldehyd- oder Oxiran-Gruppen enthalten.

Magnetische Partikel gemäß Ansprüchen 10 und 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Oberfläche der Polymerpartikel mit Biomolekülen koppelnde, reaktive Gruppen aufweisen.

peinice, reaktive Gruppen autweisen.

13. Perlförmige PVAL-Partikel gemäß Anspruch

12. dadurch gekennzeichnet, daß die koppelnden
Gruppen mit Antikörpern, Peptiden, Proteinen, En
zymen, Streptavidin, Avidin, Oligonukleotiden oder

DNA-Fragmenten umgesetzt sind.

 Verwendung der PVAL-Partikel gemäß Ansprüchen 10-13 zur Fraktionierung von Zellen, Nukleinsäuren, Proteinen, Viren oder Bakterien.

Verwendung der PVAL-Partikel gemäß Ansprüchen 10-13 für den Immunoassay, für die

DNA-Sequenzierung oder DNA-Synthese.